Search: Quick/Number Boolean Advanced Derwent

<u>High</u>

Resolution

2.0

The Delphion Integrated View

Buy Now: PDF | More choices

Tools: Add to Work File: Create new Work File

Wiew: Expand Details | INPADOC | Jump to: Top

Go to: Derwent

Email this to a friend

ହTitle:

WO9325191A2: BIORESORBABLE POLYMER MICROSPHERES FREE FROM SURFACE

ACTIVE AGENTS, THEIR PREPARATION AND APPLICATION AS DRUG

Derwent Title

PCountry:

WO World Intellectual Property Organization (WIPO)

ହKind:

A2 Publ.of the Int.Appl. without Int.search REP. i (See also: WO9325191A3)

∀Inventor:

VERT, Michel; COUDANE, Jean; USTARIZ, Christine; SCHWACH, Gr馮oire;

요Assignee:

CENTRE NATIONAL DE LA RECHERCHE SCIENTIFIQUE ...

VERT, Michel COUDANE, Jean USTARIZ, Christine SCHWACH, Gr馮oire

News, Profiles, Stocks and More about this company

Published / Filed:

1993-12-23 / 1993-06-15

PApplication Number:

WO1993FR0000576

♥IPC Code:

A61K 9/16;

Priority Number:

1992-06-15 FR1992000007186

PAbstract:

Microspheres consisting of a polymer matrix and optionally at least one active substance encapsulated in said polymer matrix made from at least one hydroxyacid polymer or copolymer. Said microspheres are characterized by the absence of surface active agents and of constituents other than the optionally present active substance and the polymer constituents. The microspheres can be obtained by using, as the polymer matrix, a poly(hydroxyacid) of high molecular weight exceeding 20,000 and a poly(hydroxyacid) having a molecular weight of less than 5,000. The incorporation of said microspheres as drugs is beneficial in preventing the induced toxicity associated with microspheres of the past caused by the residual surface active agent. [French]

₽INPADOC Sho

Legal Status: PDesignated

Show legal status actions

Buy Now: Family Legal Status Report

Medicament

and process for preparing them

AT BE CH DE DK ES FR GB GR IE IT JP LU MC NL PT SE US

Country:

Family:

Show 11 known family members

♥ First Claim: Show all claims ♥ Description Expand description REVENDICATIONS

± Microsph鑽es en polym鑽e bior駸orbable, exemptes de tensioactif. leur pr駱arati-n et leur application comme m馘 icament L'invention a pour objet de nouvelles microsph鏦es en polym鏻e bior駸orbable, examptes d'agent tensioactif, leur pr 駱aration et leur application.

L'encapsulation de substances actives dans des matrices polym 鑚es, afin de prot馮er ces substances actives ou de les lib駻er progressivement, est bien connue.

[®]Forward

References:

Go to Result Set: Forward references (1)

Por Patent Pub.Date Inventor Assignee Title

| US5733567 | 1998-03-31 | Arola; Pierre Fabre | Biodegradable, controlled-release microspheres

Rosa

FOther Abstract Info:

Inquire Regarding Licensing None

http://www.delphion.com/details?pn=WO09325191A2

BEST AVAILABLE COF

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公表特許公報(A)

FΙ

(11)特許出願公表番号 特表平8-505836

(43)公表日 平成8年(1996)6月25日

(54) Int.Cl.6

識別記号

庁内整理番号

A61K 9/16

G 9455-4C

47/34

B 7433-4C

審查請求 未請求 予備審查請求 有 (全 16 頁)

(21)出願番号

特願平6-501196

(86) (22)出願日

平成5年(1993)6月15日

(85)翻訳文提出日

平成6年(1994)12月12日

(86)国際出願番号

PCT/FR93/00576

(87)国際公開番号

WO93/25191

(87)国際公開日

平成5年(1993)12月23日

(31)優先権主張番号 92/07186

(32)優先日

1992年6月15日

(33)優先権主張国

フランス (FR)

(81)指定国

EP(AT, BE, CH, DE,

DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, M

C, NL, PT, SE), JP, US

(71)出願人 サントル・ナショナル・ド・ラ・ルシエル

シエ・シヤンテイフイツク・(セ・エー ヌ・エール・エス)

フランス国、75016・パリ、リュ・ミシエ

ル・アンジユ、3

(72)発明者 ヴエール, ミシエル

フランス国. エフ-34170・カステルノー

ールーレ、シユマン・デ・オリビエ、5

(72)発明者 クーダン, ジヤン

フランス国、エフ-34000・モンペリエ、

アプニユ・デユ・ポンージュヴエナル. 33

ピ

(74)代理人 弁理士 八木田 茂 (外1名)

最終頁に続く

(54)【発明の名称】 表面活性剤を含有しない生体再吸収性重合体微小球、その製造及び薬剤としてその応用

(57)【要約】

少なくとも1種のヒドロキシ酸重合体又は共重合体から 形成された重合体母材と該重合体母材中に包蔵化された 場合によっては少なくとも1種の活性物質とよりなる微 小球。該微小球は表面活性剤と、場合によっては存在す る活性物質及び重合体成分以外の成分とか存在しないこ とを特徴とする。微小球は重合体母材として20,000を越 える高分子量のポリ(ヒドロキシ酸)と5,000以下の分 子量のポリ(ヒドロキシ酸)とを用いることにより得ら れる。薬剤として該微小球を使用すると、残留表面活性 剤によって生起される従来の微小球に伴なう誘発毒性を 防止するのに有利である。

【特許請求の範囲】

- 1. 少なくとも1種のヒドロキシ酸重合体又は共重合体から形成された重合体 母材と場合によっては該重合体母材に包蔵化された少なくとも1種の活性物質と よりなる微小球において、該微小球は重合体成分と場合によっては存在する活性 物質と以外の成分を含有しないことを特徴とする微小球。
- 2. 重合体母材の成分は分子量の二頂分布を有することを特徴とする請求の範囲1記載の微小球。
- 3. 重合体母材は、20,000以上特に40,000以上の分子量を有する少なくとも1種のポリ(ヒドロキシ酸)と5,000以下の分子量を有する少なくとも1種のポリ(ヒドロキシ酸)とを含有することを特徴とする請求の範囲1又は2記載の微小球。
- 4. 微小球は寸法が500μmより小さいことを特徴とする請求の範囲 1~3の何れかに記載の微小球。
- 5. ヒドロキシ酸重合体又は共重合体を水非混和性の揮発性液体有機相に溶解させ活性物質を場合によっては該有機相に溶解又は分散させ、得られた有機相のエマルジョンを水性連続相中で調製し、溶剤を蒸発させ、しかも所望ならば得られた固体微小球を水性相から分離する、微小球の製造方法において、前記の重合体又は共重合体は20,000に少なくとも等しい平均分子量の少なくとも1種のポリ(ヒドロキシ酸)と5,000以下の平均分子量の少なくとも1種のポリ(ヒドロキシ酸)とを含有し、エ

マルジョンの製造後には塩基の添加によりpHを6~8の値に調節し、有機溶剤を蒸発させる工程中に塩基の連続添加又は反復添加によりpHを6~8の値に調節することを特徴とする、請求の範囲1~4の何れかに記載の微小球の製造方法。

- 6. 20,000に少なくとも等しい平均分子量のポリ(ヒドロキシ酸)はα-ヒドロキシ酸の重合体及び共重合体から選択されることを特徴とする請求の範囲5記載の方法。
 - 7. ポリ $(\alpha ヒドロキシ酸)$ はポリ (乳酸) 及びポリ (グリコール酸) から

選択されることを特徴とする請求の範囲5記載の方法。

- 8. 高分子量の重合体に関して低分子量の重合体の割合は所望の十分な程に低い粒度を有する微小球を得るのに十分な割合であることを特徴とする請求の範囲 5~7の何れかに記載の方法。
- 9. 前記の割合は30~300重量%、特に50~150重量%の範囲であり得ることを 特徴とする請求の範囲8記載の方法。
 - 10. 請求の範囲1~4の何れかに記載の微小球を基剤とする薬剤。

【発明の詳細な説明】

表面活性剤を含有しない生体再吸収性重合体微

小球、その製造及び薬剤としてその応用

本発明は表面活性剤を含有しない新規な生体再吸収性重合体微小球、その製造 及びその応用に関する。

活性物質を保護するか又はこれらの活性物質を徐々に放出するために重合体母 材中に活性物質を包蔵化することは周知である。

薬理活性成分が注入される生物体内中に、重合体母材に分散された治療価値の ある薬理活性成分を徐々に放出する種々の徐放系は特に既知であり、これらはま た遅発効果系としても知られている。用いた重合体は天然の重合体(セルロース 又はタン白質)から誘導できあるいは合成重合体であり得る。

生物体内に注入し得る材料のうちでは、生体再吸収性重合体即ち体内で徐々に 分解する重合体及び重合体が新陳代謝により又は排泄により除去される分解生成 物が特に有利である。何故ならば特に生体吸収性重合体はその操作期間後に注入 物を除去するのに意図される外科的介在手段の必要性を排除するからである。こ れはヒドロキシ酸から誘導したポリエステルの場合そうである。これらのポリエ ステルはまた略称によりポリ(ヒドロキシ酸)としても知られる。

生体吸収性の徐放系は経口的に、筋肉内に又は静脈内に投与し得る微小球の形でもあり得る。

用語微小球はその平均直径が数百マイクロメートル(特に 500_{μ} m)を越えない固体小球系を記載するとこ、では理解され、この概念は 1_{μ} m以下の平均直径を有する小球(時としてナノ小球と記載する)を包含する。

微小球の主たる利点は、活性成分が徐々に放出されることにより長期の活性期間を有する活性成分を注射により容易に投与できることであり、これによってこれらの活性成分の治療活性を促進させしかも場合によってはその毒性をも低減させるものである。この方法は炎症又は病害感染の供給源となり得る移植器具の取付けを回避しまた反復投与も回避する。何故ならば活性成分は長期間に亘ってその作用を発揮するからである。

活性成分を含有しない微小球もまた治療上有用であり;血管腫の塞栓を生起するのに特に役立ち得る。

微小球は種々の技術によって特に言わゆる溶剤蒸発法により得られる。この方 法は次の如く記載される;

包蔵化すべき活性成分および微粒子を構成する重合体を水非混和性揮発性有機 溶剤に溶解させる。得られる溶液は表面活性剤を用いて乳化する。有機溶剤を徐 々に蒸発させると、エマルジョンの小滴は活性成分が捕捉された固体微小球に転 化される。

この技術はかくして表面活性剤を使用し、その機能はエマルジョンの安定性を 促進させかくして微小球の正確な生成と液体注入媒質中の微小球の懸濁物の安定 性とを保証するものである。

然しながら、微小球の表面に表面活性剤が存在すると生物体内で遅発効果系の特性及び性能を変更させ易くしかも表面活性剤が有毒であるならば又は表面に強固に結合しているならば遅発効果系を使用不能とさえさせる。何故ならば表面活性剤は生物体/合成重合体材料の界面を変化させるからである。実際に、活性成分の放出を加減し且つ注入媒質の応答を加減するのはこの界面である。

重合体を基材とする微粒子の製造に最適な表面活性剤の1種はポリビニルアルコール (PVA) であり、これは粒子凝集物を殆んど生成せずしかも 150_{μ} m以下の大きさの微小球を容易に得ることができる。然しながらPVAを用いると潜在的な毒性の問題を生ずる。この理由はこの化合物が特に非経口的に投与された時に潜在的に発ガン性であると考えることである。

即ち溶剤蒸発による微小球の製造中に何れかの種類の表面活性剤を使用すると 遅発効果系の特性を改変し易い。微小球の形態(大きさ、形状、表面での表面活 性剤の存在)及びまた遅発効果系の効力は活性物質を配合するために且つ活性物 質を放出するために表面活性剤によって影響される。

今般見出された所によれば、包蔵化した活性物質に加えて構成成分が重合体母材の成分のみよりなる微小球を得ることができ、該微小球は慣用の表面活性剤を添加する必要なしに製造できる。更に得られた微小球は安定な懸濁物を与える。

即ち本発明は少なくとも1種のヒドロキシ酸重合体又は共重合体から形成された重合体母材と場合によっては該重合体母材に包蔵化された少なくとも1種の活性物質とよりなる微小球において該微小球は存在する場合の活性物質と重合体の成分と以外の成分を含有しないことを特徴とする微小球に関する。換言すれば本発明の微小球は表面活性剤を含有しない。

実際に見出された所によれば、表面活性剤を用いることなく以下に詳記した如 く高分子量のポリ (ヒドロキシ酸) と低分子量のポリ (ヒドロキシ酸) との混合 物を用いることにより満足な特性を示す微小球を得ることができる。

用語ポリ (ヒドロキシ酸) はこ、では1種のヒドロキシ酸分子のヒドロキシル 基を別種のヒドロキシ酸分子によりエステル化すること等から得られる構造のポ リエステルを記載する。か、る重合体はホモ重合体又は共重合体である。

本発明の微小球は表面活性剤が存在しないこと、重合体母材の成分の分子量の (少なくとも) 二頂分布とをその特徴としている。

重合体母材が本質的に少なくとも1種のヒドロキシ酸重合体又は共重合体よりなる本発明の微小球は、該重合体又は共重合体を水非混和性で揮発性の液体有機相に溶解させ、活性物質を場合によっては該有機相に溶解又は分散させ、得られた有機相のエマルジョンを水性連続相

中に調製し、溶剤を蒸発させしかも所望ならば得られた固体微小球を水性相から分離する方法によって、製造することができ、該方法は該重合体又は共重合体が少なくとも20,000に等しい平均分子量のポリ(ヒドロキシ酸)の少なくとも1種と5,000以下の平均分子量のポリ(ヒドロキシ酸)の少なくとも1種とを含有することを特徴としており、エマルジョンの製造後には塩基の添加によりpHを6~8の値に調節し有機溶剤の蒸発工程中に塩基の連続添加又は反復添加によりpHを6~8の値に調節することを特徴としている。

塩基として例えば水酸化ナトリウム又は水酸化カリウム又はアミン例えばトリエチルアミンを用いる。

水は、揮発性有機相が不溶である何れか別の液体と交代させ得ることは明らかである。

本発明の微小球の重合体母材を成す重合体としては、例えばポリ(α -ヒドロキシ酸)、ポリ(β -ヒドロキシ酸)例えばポリ(β -ヒドロキシブチレート)例えばモノエステル化したリンゴ酸の重合体例えばポリ(ベンジルマレート)あるいは別のヒドロキシ酸の重合体例えばポリ(ϵ -カプロラクトン)及びこれらの共重合体が挙げられる。好ましい重合体としてポリ(α -ヒドロキシ酸)例えばポリ(乳酸)及びポリ(グリコール酸)及びこれらの共重合体が特に挙げられる。これらの重合体は次式;

$$- [O-CH(R)-CO] -$$

(式中Rはポリグリコール酸の場合にはHを表わし、ポリ乳酸の場合には-CH₃を表わす)の反復単位を含有する線状ポリエステルであることは知られている。 これらのヒドロキシ酸から誘導した共重合体のポリエステル例えば反復単位-

[()-田(氏,)-四-), 及び[-()-氏,----),

(但しp及びqはそれぞれ乳酸及びグリコール酸のモル量である)を含有する型式ポリ(乳酸-co-グリコール酸)の共重合体を用い得る。

用いた重合体又は共重合体は非晶質であるか又は少なくとも部分的には非晶質であるのが好ましい。

少なくとも20,000に等しい、特に少なくとも40,000に等しい平均分子量のポリ (ヒドロキシ酸) は既知生成物であるか又は既知の方法により製造できる。これ ちの若干はそれについては市販の生成物である。例えは高い平均分子量のポリ (乳酸) 又は乳酸ーグリコール酸共重合体を製造するためには、常法には環状ジエステル (ラクチド、グリコリド又はこれらの混合物) の開環により処理できる。 D形及びし形の光学活性形で存在する乳酸の場合には、得られた重合体が非晶質であるのに十分な量のD-乳酸単位を例えば含有するこれら2つの形式の混合物を用いるのが好ましい。得られた重合体が非晶質であるのにD-乳酸単位の割合が十分であるように選んだD-ラクチド及びL-ラクチド混合物よりなる原料を特に用いる。このD-乳酸単位の割合は簡単な定常実験に

より各々の場合に容易に測定できる。D-乳酸から誘導される単位の30~70%特

に50%を含有する重合体を通常用いる。

5,000以下の低い平均分子量のポリ(ヒドロキシ酸)もまた既知の生成物であり、その若干は市販されるか又は既知の方法により製造できる。例えば低い平均分子量のポリ(乳酸)を製造するためには、L-及びD-乳酸の混合物の重縮合により特にD, L-乳酸の重縮合により処理できる。対応の共重合体は同様な要領で製造される。

本発明により用いた重合体の分子量は重合体の対照標準品特にポリスチレン対 照標準品と比較することにより例えばゲル透過クロマトグラフィーによって溶液 中で測定できる。

分子量は数平均分子量又は重量平均分子量である。例えば高分子量(MM)の 重合体について20,000の下限は数平均MMであり、低MMの重合体について5,00 0の最大値は重量平均MMである。

多分子性指数が大体3より大きくない重合体、特に2以下である重合体を用いるのが好ましい。

本発明の方法で用いた有機相は主としてクロロホルム、ジクロロメタン等の如き水非混和性又は水にきわめてわずかに可溶性である有機溶剤を含有してなる。

この有機相は溶解した状態で少なくとも20,000に等しい高分子量の重合体と5,000以下の低分子量の重合体と

を含有する。

高分子量の重合体に関して低分子量の重合体の割合は、許容し得る収率で十分な特性(特に満足な状態の表面)と所望の粒度(特に十分に低い)とを有する微小球を得ることができる割合である。これらの割合は簡単な定常実験により各々の場合に決定できる。一般に、高分子量重合体の重量に関して30~300重量%、特に50~150重量%の割合で低分子量重合体を用いることができる。低分子量の割合を増大させると粒度の減少が得られる。

有機相は更に、重合体の添加前又は添加後に添加し得る活性物質を含有でき; 活性物質は特にステロイドホルモン又はこれの合成同族体(例えばプロゲステロン、ノルゲストレル、エステラジオール、ノレチステロン、テストステロン、ハ イドロコルチゾン、プレドニソロン及びデキサメタゾン)、抗ガン剤(ドクソルビシン、プレオマイシン、シスプラチン及び5-フルオロウラシル)、麻酔剤拮抗剤(例えばナルトレキソン)、神経鎮静剤又は麻酔剤(フェノバルビトン、クロルプロマジン、メサドン及びジアゼパム)、抗生物質(エリスロマイシン及びゲンタマイシン)等から選択できる。

活性物質は、それを微小球に配合するのを促進するように親油性物質であるのが好ましい。

次いで有機相を適当量の水中に攪拌しながら徐々にそ、ぐことによりエマルジョンを調製する。水の量は例えば活性成分が存在する時活性成分の水性相への拡散を制

限するために最低量の水を用いるように決定できる。然しながら微小球の形状が 出来るだけ均一であるように水の量が十分であるのが必要である。かくして水の 量は各々の場合簡単な定常実験により決定できる。

超微小粒子 (nanoparticles) を得るのが望ましい時は、エマルジョンの分割 状態を増大するようにエマルジョンに超音波又はホモジナイザーの作用をかける ことができる。エマルジョンの微小滴が予定の十分に小さな寸法に達するに十分 な期間超音波を施用するか又は均質化を行なう。こゝでもまた本法の進展は簡単 な定常実験により達成できる。

エマルジョンの調製後には、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム又はトリメチルアミンの如き塩基の添加によりpHを6~8特に7~8の値に調節する。何故ならば低分子量のポリ酸の部分的な溶解は水に酸性のpHを付与するからである。かくして水性相中にある又は水性相と接触しているカルボキシル基は微小球が安定化されるのに必要であるカルボキシレートの形であるようにpHを十分な値に調節するのが重要である。

水性相がエマルジョンの調製開始から $7 \sim 8$ のp H値に生起されるのは望ましくない。何故ならばその時は低分子量の重合体が会合して水性相中でミセルを形成する恐れがあるからである。

次いで有機溶剤を例えば0~40℃であり得る温度で蒸発させる。この蒸発操作

は減圧下に操作することにより

促進させ得る。

有機溶剤の蒸発工程中に、前述した如き塩基を連続的に添加することにより又は反復して添加することにより p H を前述した理由で例えば 6~8特に 7~8の十分な値に調節する。

蒸発工程中は、エマルジョンを適度に攪拌し続けるのは明らかである。

有機溶剤の蒸発工程後に、微小球は例えば遠心分離又は濾過により収集し得る。 。次いで乾燥させしかも場合によっては篩分し得る。

本発明の微小球は既知方法により使用し得る。特に配合した活性物質が医薬である時には微小球は粉末、水性懸濁物又はカプセルの形で経口的に使用し得る。微小球が十分に小さい時例えば150μmより小さい時、微小球は既知の方法により注射により投与し得る。更に前述した如く活性物質を場合によっては含有しない微小球は血管腫の導管系の局所塞栓を生起するように注射し得る。

本発明の別の要旨は前述の如き微粒子を基剤とする薬剤である。

本発明を次の実施例により例示する。

実施例1

A) 重合体の製造

a) グリコール酸から誘導した単位を25%含有するD, L - 乳酸/ グリコール酸共重合体を次の仕方で製造した;

78.83gのD. L-ラクチドと21.17gのグリコリド

とを一緒に混合して100gの単量体の重合性混合物を形成した。該混合物を真空と窒素との反復サイクルにより脱ガスした、真空下に密閉した後に、160 $^{\circ}$ で3日間塊状重合を行なった。

ポリスレン対照標準品と比較することによりゲル透過クロマトグラフィーで測定した共重合体の数平均分子量は80,000であった。多分子性指数(I)は1.6であった。

b) 低分子量のポリ (乳酸) は真空下に140℃で3日間D, L-乳酸の重縮合

により製造した。反応生成物を冷却し、アセトンに溶解した。水を溶液に添加して重合体を沈澱させ、然るに残留単量体は溶解したま、であった。次いで重合体 を真空下に乾燥した。

重合体の重量平均分子量はポリスチレン対照標準品と比較してゲル透過クロマトグラフィーにより測定すると2,500であった。多分子性指数は1.5である。

B) 微小球の製造

3.8gの共重合体と1.2gのポリ(乳酸)とを50m1のジクロロメタンに溶解させた。

得られた溶液を攪拌しながら1250m1の蒸留水に徐々にそ、いだ。最初 $5\sim6$ であったp H は3 に迅速に下降した。有機相の添加が終了してから大体1 分後に、水酸化ナトリウムの0.2N 水溶液を添加してp H を大体7.5に戻した。次いで攪拌しながら4 時間室温で自然の気化により有機溶剤を蒸発させた。

蒸発段階中に絶えず攪拌しながら0.2Nの水酸化ナト

リウムを周期的に添加してpHを7以上に戻した。ジクロロメタンが蒸発するにつれてpHは余り迅速には下降せず、操作終了に向かってpHは7の付近で安定した。

次いで得られた微小球を濾過により収集し、減圧下に乾燥させた。

それぞれ500, 250, 125, 100及 $U80_{\mu}$ mの網目寸法をもつ5 枚の篩を用いて微小球の粒度分布を研究した。寸法が 500_{μ} mより大きい粒子は除去した。各々の篩で回収した微粒子の量を秤量した。

結果を以下の表Iに要約する;

直 径
(μm)

250と500との間 25.6
125と250との間 45.2
100と125との間 16.8
80と100との間 7.5
< 80 4.9

光学顕微鏡で検査すると、微小球は形状が実質的に球状であり均一な表面を有 した。

電子顕微鏡を走査することにより結果を確認した。微小球表面のきわめて均一 な状態は表面活性剤としてポリビニルアルコールを用いて得られた微小球の状態 と匹敵し得る。

実施例2

当量部 (重量) の共重合体と低分子量ポリ (乳酸) と

を用いる以外は実施例1に記載したのと同様な要領で処理を行なった。

 $500_{\mu}\,\mathrm{m}$ 以下の直径を有する微小球は61%の収率で得られた。寸法が $45_{\mu}\,\mathrm{m}$ よ り小さい粒子も単離した。

結果を以下の表IIに要約する;

	衣	П
直	径	

直(μ	径 m)	重量%
	0との間	6.04 5.56 7.03 27.19 48.50 5.68

実施例3

実施例1 (A, a) で得られた共重合体1gと実施例1 (A, b) で得られた低分 子量ポリ (乳酸) 1 gとプログステロン0.25 gとを20mlのジクロロメタンに溶解 させた。

得られた溶液を攪拌しながら500m7の蒸留水に徐々にそいいだ。有機相の添加 が終了してから大体1分後に、0.2Nの水酸化ナトリウムの添加によりpHを7.5 に戻した。次いで実施例1に記載の如く処理を行った。

かくしてプロゲステロンが配合されている微小球が得られた。

【国際調査報告】

	INTERNATIONAL SEARCH	REPORT		
				ication No
			PCT/FR 93	/005/6
IPC 5	IFICATION OF SUBJECT MATTER A6 1K9/16		_	
	o Insernational Patent Classification (IPC) or to both national classifica	ation and IPC		
	SEARCHED	a methoda)		
IPC 5	commentation searched (dassification system followed by classification A61K			
Documental	ion searched other than minimum documentation to the extent that nuc	in occurrents are the	inoed in the lields s	earchec
Electronic d	ata base consulted charing the international search (name of data base a	and, where practical,	search terms used)	
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevance	ent passages		Relevant to claim No.
			į	
X	WO,A,88 08300 (MASSACHUSETTS INSTITECHNOLOGY) 3 November 1988 see claims 1-3,10,15-18 see page 3, line 23 - page 4, line see page 4, line 18 - line 30			1,3-10
A	US,A,4 818 542 (PATRICK P. DE LUCA 4 April 1989 see claims 1-3 see column 3, line 66 - column 4, see column 5, line 62 - line 67 see column 6, line 6 - line 19 see column 7, line 40 - line 52			1-10
	-/·			
X Fun	ner documents are listed in the continuation of box C.	X Pakent family	members are lated i	n agnex.
	because of glad documents :			
"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance of the art which is not considered to be of particular relevance of the art which is not considered to be of particular relevance of the art the international filing date of account of the particular relevance of the document of particular relevance; the claimed invention is used to considered to which is titled to establish the publication date of another entinon or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means of the consideration of the consideration of the special reason (as specified). "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means."		th the application but every underlying the claimed invention be considered to cument is taken alone daimed invention veritive step when the ore other such docu-		
later tř		in the art. ' document member		
	actual completion of the international search 3 December 1993	New or unsimud at	the international sec	
	nailing address of the ISA	Authorized officer	= 0, 12.	
	European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Ripwijk Td. (+ 31-70) 340-2040, Tz. 31 651 epo ni, Fax (+ 31-70) 340-3016	Ventura	Amat, A	

Form PCT/ISA/218 (second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inta cnal Application No PCT/FR 93/00576

Continu	DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
z goty '		Relevant to claim No.
	EP,A,O 202 065 (WAKO PURE CHEMICAL INDUSTRIES LTD.) 20 November 1986 see claims 1-3 see page 3, line 22 - line 31 see page 4, line 2 - line 24	1-10
	DATABASE WPI Derwent Publications Ltd., London, GB; AN 88017930 & JP,A,6 280 220 (TAKI KAGAKU KK) see abstract	1-10
	·	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Int onal Application No

	Information on patent family mem	ben	1	93/00576
Patent document cited in search report	Publication date	Patent fam member(s	ily)	Publication date
00E8088-A-0W	03-11-88	EP-A-	4861627 0358677 2504025	29-08-89 21-03-90 22-11-90
US-A-4818542	04-04-89		1154588 3905632	19-07-89 29-06-89
EP-A-0202065	20-11-86	JP-A- 68 US - A-	3688213 2054760 4849228 4728721	13-05-93 10-03-87 18-07-89 01-03-88
	•			

Form PCT/ISA/218 (patent family annex) (July 1992)

フロントページの続き

(72)発明者 ウスタリ、クリスチーヌ
フランス国、エフー34000・モンベリエ、
リユ・ド・ライグイルリー、3(72)発明者 シユワツチ、グレゴワール

フランス国. エフー34000·モンベリエ. リユ・マシウーローラン. 2

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS

IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES

FADED TEXT OR DRAWING

BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING

SKEWED/SLANTED IMAGES

COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS

GRAY SCALE DOCUMENTS

LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT

REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.